



药师在线教材编写组◎组织编写

# 决胜2016 国家执业药师 资格考试

## 2015年真题试卷解析 (药学专业)

“会讲课”的执业药师复习书 动手“扫一扫”，名师“码”上来  
更多通关必备资料尽在二维码中

随书赠送 药师在线 / **51YAOSHI.COM** / 30元优惠学习卡

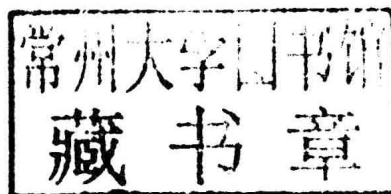
中国医药科技出版社

决胜 2016 国家执业药师资格考试

# 2015 年真题试卷解析

( 药学专业 )

药师在线教材编写组 组织编写



中国医药科技出版社

## 内 容 提 要

本书收集了2015年国家执业药师资格考试药学专业的四套考卷，包括药事管理与法规、药学专业知识（一）、药学专业知识（二）、药学综合知识与技能等四个科目的真题，由多年从事执业药师考试考前培训的一线讲师对每道题做了详尽解析，引导解题思路，直击考试前沿；并对有一定难度的题目附以二维码，配有试题精讲视频，帮助考生深入理解并全面掌握相关考点内容。本书为参加2016年考试的考生提供重要而可靠的参考。

### 图书在版编目（CIP）数据

2015年真题试卷解析·药学专业 / 药师在线教材编写组组织编写. —北京：  
中国医药科技出版社, 2015. 11

决胜2016国家执业药师资格考试

ISBN 978 - 7 - 5067 - 7923 - 4

I . ①决… II . ①药… III. ①药学—药剂人员—资格考试—题解  
IV. ①R192. 8 - 44

中国版本图书馆CIP数据核字（2015）第275030号

美术编辑 陈君杞

版式设计 郭小平

出版 中国医药科技出版社

地址 北京市海淀区文慧园北路甲22号

邮编 100082

电话 发行：010 - 62227427 邮购：010 - 62236938

网址 www. cmstp. com

规格 787 × 1092mm<sup>1</sup> /<sub>16</sub>

印张 10

字数 174千字

版次 2015年11月第1版

印次 2015年11月第1次印刷

印刷 廊坊市广阳区九洲印刷厂

经销 全国各地新华书店

书号 ISBN 978 - 7 - 5067 - 7923 - 4

定价 48.00元

本社图书如存在印装质量问题请与本社联系调换

# 前　言

2015年国家食品药品监督管理总局执业药师资格认证中心在2011年版《国家执业药师资格考试大纲》的基础上，制定了2015年版《国家执业药师资格考试大纲》。执业药师考试越来越贴近公众用药安全、用药指导，认证中心本着“以用定考”的原则重新组织编写了《国家执业药师考试指南》。2015年10月17日、18日进行了新改版后的第一次考试。

本书对2015年考试真题做了详细剖析，毋庸置疑是考生备考2016年执业药师考试的宝典。研究历年真题不仅能掌握出题脉络，了解重点章节，还能更好地把握命题思路和方向，让备考计划更有针对性，再加上详细的答案和知识点解析，让考生在来年备考中更有的放矢，直击考点，顺利过关。

在此对2015年执业药师考试药学专业四个科目考试真题的特点分析如下。

## 一、药事管理与法规

本科目是改版后内容变化较大的科目之一，也是考试后考生反响较大的科目，考生普遍反映出题方式变化较大，难度较大。

章名	最佳选择题	配伍选择题	综合分析选择题	多项选择题	总分值
第1章 执业药师与药品安全	3	-	3	1	7
第2章 医药卫生体制改革与国家基本药物制度	2	1	-	1	4
第3章 药品监督管理体制与法律体系	5	3	-	-	8
第4章 药品研制与生产管理	4	5	-	-	9
第5章 药品经营与使用管理	7	19	8	4	38
第6章 中药管理	4	5	-	1	10
第7章 特殊管理的药品管理	5	7	-	1	13
第8章 药品标准与药品质量监督检验	2	2	1	-	5
第9章 药品广告管理与消费者权益保护	3	2	2	1	8
第10章 药品安全法律责任	2	3	6	1	12
第11章 医疗器械、保健食品和化妆品的管理	3	3	-	-	6
合计	40	50	20	10	120

从上表可知，药事管理与法规这个科目考试重点依然是第5、7、10章内容，与往年考试重点相似，所以在复习时分值占比高的章节一定是重点掌握的关键。第6章中药管理在往年通常考3分内容，而2015年考到了10分，说明这一章的重要程度有所提高，在复习时要重点关注。其他章节的考点比较明确，各位考生在备考过程中可以通过研究真题把握复习脉络，抓住重点，各个击破。

## 二、药学专业知识（一）

经过改版后的药学专业知识（一）整合了药理学、药剂学、药物化学、药物分析、药品不良反应与药物警戒等五门专业基础内容。虽然专业科目有所增多，但各科内容在知识层面上并无任何深度，同时由于整合了多个学科，为了保证书中内容与执业药师的实际工作密切相关，所保留内容难度降低且相对容易理解，例如药物化学的考题比例及出题方式都有所改变。所以，新版的考纲要求对药学专业知识基础薄弱的考生来讲，备考压力相对减小，通过考试的几率也会提高。

章名	最佳选择题	配伍选择题	综合分析选择题	多项选择题	总分值
第1章 药物与药学专业知识	4	5	-	2	11
第2章 药物的结构与药物作用	4	5	-	1	10
第3章 药物固体制剂和液体制剂与临床应用	2	6	-	-	8
第4章 药物灭菌制剂和其他制剂与临床应用	2	4	1	-	7
第5章 药物递送系统(DDS)与临床应用	3	3	-	-	6
第6章 生物药剂学	3	5	-	1	9
第7章 药效学	8	15	1	2	26
第8章 药品不良反应与药物滥用监控	4	5	-	1	10
第9章 药物的体内动力学过程	3	3	3	1	10
第10章 药品质量与药品标准	2	2	-	1	5
第11章 常用药物的结构特征与作用	5	7	5	1	18
合计	40	60	10	10	120

从表中可以看出，分值占比最高的章节为第7章，占总分值的21.7%，次重点章节为第11章，占总分值的15%，其他相对重点的章节为第1、2、8和9章。所以根据统计数据，药效学这一章成为药学专业知识（一）当中最重要的一章。

药效学从学科分类上可以归类至药理学，此章共分为5个小节，后三节出题比重较大，分别为：①药物的作用机制与受体；②影响药物作用的因素；③药物相互作用。

考题分数分别为 11 分、5 分和 7 分。

此外，令考生们最头疼的第 11 章，分值比例位列第二，此章属于药物化学的学科内容，与以往考试相比，此章的出题形式有所改变，真正考查结构的题目只有 5 道，而其他题目都是借助药物结构来考查药物的作用特点和临床应用，难度有所降低。

药剂学的内容包括第 3~5 章，分值总和为 21 分，分值比例为 17.5%，按学科分类分值比例高于药物化学的内容。本版大纲中删除了与执业药师工作无关的药剂学知识，在考题中更注重考查考生对药物剂型的分类、特点以及质量要求等内容的掌握。当然，此部分最重要、分值最多的考点仍然是药物制剂辅料，在复习备考的过程中要着重记忆重点剂型的辅料。

综上所述，药学专业知识（一）的复习策略可以因人而定，考生需要寻找自己感觉相对简单的学科先复习，例如先复习药剂学，在建立了信心后去攻克相对较难的学科，这样有利于复习的持续性，不至于半途而废。

### 三、药学专业知识（二）

本科目包含临床药理学和药物治疗学的相关内容，主要内容是对各类药物的分类、作用特点、典型不良反应、禁忌证、用药监护的阐述以及对代表药物的适应证、注意事项和用法用量的陈述。该科目更加突出了“以用定考”的总原则，不再将重点放在药物的药理作用上，而是更加关注与实际应用紧密连接的药物相关知识，难度看似有所提高，但是对于在零售药店和医院药房工作的各位考生而言，有些考点可以用常识性的知识来解决，知识点更易理解。通过 2015 年的考试可以看出，难度并非如大家所想象的那么难！

章名	最佳选择题	配伍选择题	综合分析选择题	多项选择题	总分值
第 1 章 精神与中枢神经系统疾病用药	3	3	-	-	6
第 2 章 解热、镇痛、抗炎药及抗痛风药	3	-	-	1	4
第 3 章 呼吸系统疾病用药	2	4	-	-	6
第 4 章 消化系统疾病用药	3	8	-	1	12
第 5 章 循环系统疾病用药	2	9	2	1	14
第 6 章 血液系统疾病用药	4	4	-	2	10
第 7 章 利尿剂与泌尿系统疾病用药	1	5	-	-	6
第 8 章 内分泌系统疾病用药	2	8	3	1	14
第 9 章 调节水、电解质、酸碱平衡药与营养药	2	2	1	1	6

续表

章名	最佳选择题	配伍选择题	综合分析选择题	多项选择题	总分值
第 10 章 抗菌药物	3	11	4	2	20
第 11 章 抗病毒药	2	-	-	-	2
第 12 章 抗寄生虫病药	2	-	-	-	2
第 13 章 抗肿瘤药	4	3	-	1	8
第 14 章 眼科疾病用药	1	3	-	-	4
第 15 章 耳鼻喉科疾病用药	2	-	-	-	2
第 16 章 皮肤科疾病用药	4	-	-	-	4
合计	40	60	10	10	120

细目	要点	最佳选择题	配伍选择题	综合分析选择题	多项选择题	总分值
药理作用与临床评价	分类和作用特点	17	43	4	3	67
	典型不良反应	6	2	1	1	10
	禁忌证	4	3	-	1	8
	药物相互作用	-	2	-	5	7
常用药品	用药监护	10	2	4	-	16
	适应证	-	3	-	-	3
	注意事项	2	2	-	-	4
	用法用量	1	3	1	-	5
	合计	40	60	10	10	120

通过第一个表格的数据，我们能够发现，最重要的章节依然是老牌重点抗菌药物，分值占比达到了 16.7% 之多，而次重点的章节也依然在预测范围内，分别为消化、循环、血液和内分泌几大系统用药，分值占比分别为 10%、11.7%、8.3% 和 13.3%。此次大纲改版新增的章节（第 9、14~16 章）共考到 16 分，分值占比为 13.3%。

通过第二个表格的数据，在本科目各大板块考点中，药物的分类和作用特点无疑成为考试的重中之重，分值比例超过了 50%。这对于考生而言自然是好消息。因为在考生的日常工作中就经常接触到该类知识点，记忆起来并不困难。与执业药师日常工作关系密切的还有新增的“用药监护”板块，也有 16 分的考题，不容忽视。

综上所述，药学专业知识（二）虽然在指南内容上发生了颠覆性的巨变，但是考题却变得更为简单，所考知识点也更为贴近实际应用，考生依据上述分析，有针对性地复习，本科目将相对容易过关。

#### 四、药学综合知识与技能

本科目指南共 20 章。其中 1~6 章的主要内容是跟执业药师的最基本工作息息相关的理论与技能，可谓是执业药师的看家本领。7~20 章的主要内容则是关注各大系统疾病及病症的药物治疗，需要执业药师更多地了解临床医学的相关专业知识。

因此，对于新版的药学综合知识与技能，有临床医学专业背景的考生学习起来会更得心应手。纯药学专业的考生则有必要多熟悉相关的临床医学基础知识，对于本学科的复习会更有帮助。总体而言，建议考生在学习药学专业知识（二）的基础上，复习药学综合知识与技能的知识，效果会事半功倍。

章名	最佳选择题	配伍选择题	综合分析选择题	多项选择题	总分值
第1章 执业药师与药学服务	1	-	-	1	2
第2章 药品调剂和药品管理	5	10	-	2	17
第3章 用药教育与咨询	3	12	2	-	17
第4章 用药安全	5	6	-	2	13
第5章 药品的临床评价方法与应用	1	2	-	-	3
第6章 药物治疗基础知识	-	-	-	-	0
1~6章合计	15	30	2	5	52
第7章 常用医学检查指标的解读	2	2	-	-	4
第8章 常见病症的自我药疗	3	11	4	2	20
第9章 呼吸系统常见病	1	5	2	-	8
第10章 心血管系统常见病	2	2	10	-	14
第11章 神经系统常见病	3	-	-	-	3
第12章 消化系统常见疾病	2	-	-	-	2
第13章 内分泌及代谢性疾病	4	-	2	-	6
第14章 泌尿系统常见疾病	1	-	-	-	1
第15章 血液系统疾病	2	-	-	-	2
第16章 恶性肿瘤	2	-	-	-	2
第17章 常见骨关节疾病	1	-	-	-	1
第18章 病毒性疾病	-	-	-	1	1
第19章 妇科疾病与计划生育	1	-	-	-	1
第20章 中毒解救	1	-	-	2	3
7~20章合计	25	20	18	5	68

其中，7~20章占比略多，占总分值的56.6%。

1~6章的重点章节为第2~4章，几乎占据了所有的考分，而第6章却没有出题。重要考点包括：①处方审核；②用药指导；③药源性疾病；④特殊人群用药。考生在复习前6章时应着重记忆这些方面的细微考点。

在2015年大纲改版后，第7~20章发生了很大变化。其中第8章篇幅最大，分值最高，其次为第10章，其他章节分值分布则较为均匀，体现了执业药师考试考点覆盖全面的特点。在7~20章的各大板块中，药物治疗占据了绝对重要的位置，分值达到39分，占这些章总分的57.3%。虽然在考纲中要求考生掌握各系统疾病的基

本概念与临床诊断等知识点，但是从考试的角度，这些知识点并不是考查的主要对象，所以考生在复习备考本科目时应像对待药学专业知识（二）一样，找准重点，多看多记，方能过关！

想要发现考试的规律就必须去分析考试的真题，而本书正是针对各科目的考试情况，从多个角度对 2015 年的考试进行了总结、归纳和分析，目的是帮助备考 2016 年执业药师考试的考生在复习的过程中快速地建立自信，精准地把握重点，合理地安排时间：相信在我们的帮助下，你一定能在 2016 年的考试中取得优异成绩，一举通关，获得梦寐以求的执业药师资格证书！

编 者  
2015 年 11 月

# 目 录

药事管理与法规 .....	1
药学专业知识（一） .....	39
药学专业知识（二） .....	79
药学综合知识与技能 .....	117

# 药事管理与法规





## 一、最佳选择题（共 40 题，每题 1 分。每题的备选项中，只有 1 个最符合题意）

1. 关于执业药师资格考试和注册管理的说法，正确的是

- A. 香港、澳门、台湾居民，按照规定的程序和报名条件，可以报名参加国家执业药师资格考试
- B. 不在中国就业的外国人，符合规定的学历条件，可以报名参加国家执业药师资格考试
- C. 执业药师执业单位包括医药院校、科研单位、药品检验机构
- D. 在香港、澳门注册的药剂师可以直接递交注册申请资料办理执业药师注册

**【答案】A**

**【解题思路】**本题考查执业药师资格制度内涵、资格考试与注册管理。其一，执业药师考试是对药学技术人员的职业准入控制。对于符合执业药师资格考试相应规定的香港、澳门、台湾居民，按照规定的程序和报名条件，可报名参加考试。A 的说法正确，D 的说法错误。其二，资格考试条件之一是中国公民和获准在中国境内就业的其他国籍人员，B 的说法错在“不在中国就业”。其三，执业药师执业范围主要包括生产、经营和使用，C 的说法错误。因此，答案为 A。

2. 下列内容不属于执业药师职责范畴的是

- A. 指导公众合理使用处方药
- B. 指导公众合理使用非处方药
- C. 执行药品不良反应报告制度
- D. 为无处方患者提供用药处方

**【答案】D**

**【解题思路】**本题考查执业药师的主要职责、处方权。题干表面考执业药师职责，实质考查的是处方权：①经注册的执业医师在执业地点取得相应的处方权；②经注册的执业助理医师在医疗机构开具的处方，应当经所在执业地点执业医师签名或加盖专用签章后方有效；③经注册的执业助理医师在乡、民族乡、镇、村的医疗机构独立从事一般的执业活动的可以在注册的执业地点取得相应的处方权。因此，答案为 D。

3. 关于药品安全风险和药品安全风险管理措施的说法，错误的是

- A. 药品内在属性决定药品具有不可避免的药品安全风险
- B. 不合理用药、用药差错是导致药品安全风险的关键因素
- C. 药品生产企业应担负起药品整个生命周期的安全监测和风险管理工作
- D. 实施药品安全风险管理的有效措施是要从药品注册环节消除各种药品风险因素

**【答案】D**

**【解题思路】**本题考查药品安全风险的特点、分类，药品安全风险管理的主要措施。其一，药品安全风险分为自然风险、人为风险。自然风险是内在属性，不可避免，属于必然风险，固有风险；人为风险是制造风险、使用风险，主要包括不合理用药、

用药差错、药品质量问题、政策制度设计及管理导致的风险，这些都是我国药品安全风险的关键因素，A 和 B 的说法正确。其二，药品生产企业第一责任人，需要负起药品整个生命周期的安全性监测和风险管理工作，C 的说法是正确的。其三，药品安全风险管理的主要措施包括法律法规、组织体系、环节管理，因此不可能在注册环节消除药品安全隐患，D 的说法错误。因此，答案为 D。

4. 关于建立健全覆盖城乡居民的基本医疗卫生制度的基本内容的说法错误的是

- A. 建立健全公共卫生服务体系
- B. 加快建设多层次医疗保障体系
- C. 完善以县级公立医院为主的医疗服务体系
- D. 建立健全以国家基本药物制度为基础的药品供应保障关系

【答案】 C

【解题思路】 本题考查公共卫生服务体系、医疗服务体系、医疗保障体系、药品供应体系的基本内容。以前的考题主要是笼统地考查四大体系，而 2015 年考题开始考查四大体系的特点：①建立健全公共卫生服务体系，选项 A 说法正确；②坚持非营利性医疗机构为主体，营利性医疗机构为补充，公立医疗机构为主导、非公立医疗机构共同发展的办医原则，建设结构合理、覆盖城乡的医疗服务体系，选项 C 将主导医疗服务体系改革的公立医院的范围缩小了，所以说法错误；③建立覆盖城乡居民的多层次医疗保障体系，选项 B 的说法正确；④建立以国家基本药物制度为基础的药品供应保障体系，选项 D 的说法正确。因此，答案为 C。

5. 国家基本药物使用管理中提出的基本药物优先选择和合理使用制度是指

- A. 公立医院对基本药物实行“零差率”销售
- B. 政府举办的医疗卫生机构全部配备和优先使用基本药物
- C. 政府举办的基层医疗卫生机构全部配备和使用基本药物，其他医疗机构按照规定使用基本药物
- D. 所有零售药店均配备基本药物，并对基本药物实行“零差率”销售

【答案】 C

【解题思路】 本题考查基本药物使用主要要求。政府举办的基层医疗卫生机构全部配备和使用基本药物，其他各类医疗机构也都必须按规定（首选药物并达到一定使用比例）使用基本药物。因此，答案为 C。

6. 下列关于中药保护品种保护措施的说法，错误的是

- A. 向国外转让中药一级保护品种的处方组成、工艺制法，应当按照国家有关保密规定办理
- B. 中药保护品种需要延长保护期的，由生产企业在该品种保护期满前 6 个月，依

照程序申报

- C. 除临床用药紧张的中药保护品种另有规定外，被批准保护的中药品种在保护期内仅限于已获得《中药保护品种证书》的企业生产
- D. 中药品种在保护期内向外国申请注册时，必须经国家中医药管理部门批准

**【答案】D**

**【解题思路】**本题考查中药保护品种的保护措施。其一，中药一级保护品种的保护对象是中药品种的处方组成、工艺制法，向国外转让的，要按国家有关保密规定办理。选项A的说法是上述说法的变形，原意没变，A的说法正确。其二，中药一级保护品种因特殊情况需延长保护期，由生产企业在该品种保护期满前6个月申报，延长的保护期限不得超过第一次批准的保护期限；中药二级保护品种的保护期满前6个月依程序申报，延长的保护期为7年。选项B的说法是中药一级保护和中药二级保护的合并，说法正确。其三，中药保护品种的生产，除临床用药紧张另有规定外，仅限已获得《中药保护品种证书》的企业生产，选项C的说法正确。其四，中药保护品种在保护期内向国外申请注册，必须经国家药品监督管理部门批准同意，选项D的说法错误。因此，答案为D。

7. 我国药品不良反应报告制度的法定报告主体不包括

- A. 药品检验机构
- B. 药品生产企业
- C. 进口药品的境外制药厂商
- D. 药品经营企业

**【答案】A**

**【解题思路】**本题考查药品不良反应报告主体。药品不良反应报告主体是药品生产企业（包括进口药品的境外制药厂商）、药品经营企业、医疗机构。另外，国家鼓励公民、法人和其他组织报告药品不良反应。因此，答案为A。

8. 下列保健食品的批准文号，符合国家食品药品监督管理部门批准的进口保健食品批准文号格式的是

- A. 国食健字 G2012 × × × × 号
- B. 国食健字（2000）第 × × × × 号
- C. 国食健字 J2013 × × × × 号
- D. 国食健进字（2004）第 × × × × 号

**【答案】C**

**【解题思路】**本题考查保健食品批准文号管理。药品监督管理部门批准的保健食品批准文号：①国产：国食健字 G+4位年代号+4位顺序号。②进口：国食健字 J+4位年代号+4位顺序号。需要区分卫生行政部门、药品监督管理部门批准的保健食品批准文号以及国产（G）、进口（J）。因此，答案为C。

9. 承担中药材生产扶持项目管理和国家药品储备管理公布的职能部门是

- A. 国家卫生和计划生育委员会
- B. 国家食品药品监督管理总局



- C. 国家中医药管理局                    D. 工业和信息化部

**【答案】D**

**【解题思路】**本题考查工信部与药品监督管理相关的职责。工业与信息化部的职责主要有：①生物医药产业行业管理工作；②负责拟定和实施生物医药产业规划、政策和标准；③国家药品储备管理工作；④承担中药材生产扶持项目管理；⑤配合药监部门对互联网药品广告整治。因此，答案为D。

10. 关于对批准生成的新药品种设立监测期规定的说法，错误的是

- A. 药品生产企业应当经常考察处于监测期内新药的生产工艺
- B. 新药的监测期自新药批准生产之日起计算，最长不得超过5年
- C. 监测期内的新药，国家药品监督管理部门不再允许其他企业进口该药的申请
- D. 监测期内的新药，应根据临床应用分级管理制度限制使用

**【答案】D**

**【解题思路】**本题考查新药监测期管理。其一，根据保护公众健康的需要，对该新药的安全性继续进行监测。在监测期内，不得批准其他企业生产和进口。选项C将进口分离出来考查更细节的理解，说法正确。其二，根据安全性研究资料和境内外研究现状，自新药批准生产之日起计算，设立最长不超过5年的监测期。选项B的说法正确。其三，药品生产企业应当经常考察处于监测期内新药的生产工艺、质量、稳定性、疗效及不良反应等，并每年向所在地省级药品监督管理部门报告。选项A将生产工艺分离出来考查，说法正确。选项D的说法是将医疗保险中的相应说法作为迷惑选项。因此，答案为D。

11. 根据《抗菌药物临床应用管理办法》，下列关于抗菌药物临床应用管理的说法正确的是

- A. 具有高级专业技术职务资格的医师方可具有限制使用级抗菌药物处方权
- B. 基层医疗机构的药师必须由所在单位组织考核，合格者授予抗菌药物调剂资格
- C. 严格控制特殊使用级抗菌药物使用，特殊使用级抗菌药物不得在门诊使用
- D. 医疗机构应当根据临床微生物标本检测结果合理选用，不得经验用药

**【答案】C**

**【解题思路】**本题考查抗菌药物处方权、调剂资格授予和监督管理，抗菌药物的购进、使用及定期评估，抗菌药物临床应用监测、细菌耐药监测和合理使用。其一，中级以上职称医师具有限制使用级抗菌药物处方权，选项A的说法错误。其二，基层医疗机构药师的抗菌药物调剂资格由县级以上卫生行政部门授予，选项B的说法错误。其三，特殊使用级抗菌药物需要严格控制，不得在门诊使用，需要会诊使用，选项C的说法正确。其四，目录细菌耐药率超过40%时，需要慎重经验用药；超过

50%时，参照药敏试验结果选用。选项D是将细菌耐药率40%和50%进行合并，“不得经验用药”的说法有错误。因此，答案为C。

12. 对违反药品法律法规但尚未构成犯罪的，药品监督管理部门应依法给予行政处罚，根据《中华人民共和国行政处罚法》，下列属于行政处罚种类的是

- A. 管制
- B. 罚金
- C. 没收违法所得
- D. 撤职

**【答案】C**

**【解题思路】**本题考查行政处罚的决定。行政处罚的种类包括资格罚（吊销、撤销、责令停产和停业、从业资格限制、限制申请受理年限）、财产罚（罚款、没收非法财物、没收违法所得、没收与违法行为有关的其他财物）、声誉罚（给予警告）。选项A和B是刑事责任，选项D是行政处分。因此，答案为C。

13. 根据《中华人民共和国反不正当竞争法》，下列情形不属于“不正当竞争行为”的是

- A. 招标者与投标人相互串通抬高标价
- B. 低于成本价处理有效期即将到期的商品
- C. 以歧视性语言进行商品宣传
- D. 地方政府限制外地商品进入本地市场

**【答案】B**

**【解题思路】**本题考查限制竞争行为、低价倾销行为、诋毁商誉行为的认定。解题的关键是“不属于不正当竞争”的界定：①销售鲜活商品。②处理有效期限即将到期的商品或者其他积压的商品。③季节性降价。④因清偿债务、转产、歇业降价销售商品。选项B是对第二种情况的细化，加了一个前提“低于成本价处理”。因此，答案为B。

14. 药品零售连锁企业经批准可以销售

- A. 麻醉药品
- B. 第一类精神药品
- C. 疫苗
- D. 第二类精神药品

**【答案】D**

**【解题思路】**本题考查麻醉药品和精神药品的购销和零售管理，零售药店不得经营的药品种类。第一种解题角度是第二类精神药品零售管理规定：①药品零售连锁企业经设区的市级药监局批准可以零售第二类精神药品；②除经批准的药品零售连锁企业外，其他药品零售企业（包括单体药店、未批准第二类精神药品零售业务的药品零售连锁企业）不得从事第二类精神药品零售活动。第二种解题角度是零售药店不得经营的药品种类：麻醉药品、放射性药品、第一类精神药品、终止妊娠药品、蛋

